MODUS AIO



FO-DG1 Mod. C.E. - 1-4-

2 4 FEB 2004

PCT/EP200 3/ 0 1 3 9 0 8

Ministero delle Attività Produttive

Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività
Ufficio Italiano Brevetti e Marchi

Vfficio G2

REC'D 0 8 MAR 2004

WIPO

PCT

Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per:

Invenzione Industriale.

N. MI2002 A 002606

Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanua di prevetto sopraspecificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



Roma, II

29 DIC, 2003

LIL DIRIGENTE

Dr.ssa Paola Giuliano

PCT/EP200 3 / 0 1 3 9 0 8

i	
AL MINISTERO DELLE ATTIVITÀ PRODUTTIVE	MODULO D
UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI - ROMA DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE. DEPOSITO RISERVE, ANTICIPATA ACCE	
A. RICHIEDENTE (I)	SSIBILITA AL PUBBLICO
1) Denominazione FARMABIOS S.p.A.	LE L
Residenza GROPELLO CAIROLI (PV)	W WICO
2) Denominazione	codice 001,80280 8333
Residenza	با ا
B. RAPPRESENTANTE DEL RICHIEDENTE PRESSO L'U.I.B.M.	codice Lililiani
cognome nome Dr. Diego Pallini ed altri	
denominazione studio di appartenenza Notarbartolo & Gervasi S.p.A.	cod. fiscale
C as di D	
c. DOMICILIO ELETTIVO destinatario	cap [2.0.1.2.2 (prov) [M.1]
P. Zivolo	cap L (prov) L
gruppo/sottogruppo	7,5 / 0,0 1
Processo di sintesi di steroidi polialogenati	
ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ AL PUBBLICO: SI 🔲 NO 🖂 SE ISTANZA. DATA	
E. INVENTORI DESIGNATI COGNOME NOME	- A PROJUCULU CITAL
1) CAINELLI Gianfranco 3) SANDRI Se	rgio
2) UMANI-RONCHI Achille 4) CONTENTO	Michele
PRIORITÀ	COLOR IN TERMS
nazione o organizzazione tipo di priorità numero di domanda data di deposito	allegato SCIOGLIMENTO RISERVE S/R Data N° Protocollo
1) L nessuna	
2)	
CENTRO ABILITATO DI RACCOLTA COLTURE DI MICRORGANISMI, denominazione	
	ALEMAN CONTROL S
I. ANNOTAZIONI SPECIALI	
nessuna	
·	
·	1033 Euro
OGUMENTAZIONE ALLEGATA N. es.	SCHOOL HATATTO CHOSEN
oc. 1) 2 PROV n. pag. 55 riassunto con disegno principale, descrizione e rivendicazioni (obbligatorio 1	SCIOGLIMENTO RISERVE Data N° Protocollo
pc. 2) 2 PROV n. tav. Q8 disegno (obbligatorio se citato in descrizione di segno)	
11: Carallelli descrizione, i esempiare)	
lettera d'incarico, procura o rilerimento procura generale	
designazione inventore designazione de	
documenti di priorità con traduzione in italiano	,
autorizzazione o alto di cessione	
nominativo completo del richiedente altestati di versamento, totale Euro Quattrocentosettantadue/56.=	ATA
IMPH ATA H 109/112/12002	obpligatorio
INTINUA SI/NO S工 Diego Pa	Ilini (A
1 DDFOPHITE AND ALL THE STATE OF THE STATE O	
L PRESENTE ATTO STRICHIEDE COPIA AUTENTICA SI/NO LST	
IMERA DI COMMERCIO INC. ANTO	
IMERA DI COMMERCIO IND. ART. E AGR. DI MILANO MILANO RBALE DI DEPOSITO NUMERO DI DOMANDA MIZOOZA 002606	1.5 codice [1.5]
RBALE DI DEPOSITO NUMERO DI DOMANDA MIZOOZA 002606 Reg. A.	
none DUEMILADUE In giornal NOVE NOVE	, del mese di DICEMBRE
richiedente(i) sopraindicato(i) ha(hanno) presentato a me sottoscritto la presente domanda (birreparadi n.	gli aggiuntivi per la concessione dei brevetto soprariportato.
ANNOTAZIONI VARIE DELL'UFFICIALE ROGANTE	
「一」	
E 5 8 10 10 2 2 2	
THE DEPOSITANTE	L'UEFICIALE ROGANTE

	GLIO AGGIUNTI RICHIEDENTÉ (I)	vo n. Dīl	di totali 02	DOMANDA N.	WI 2002	002606	AGGIUNTA MODULO A
	Denominazione	L	•		4		. N.G.
	Residenza				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	 	- II.S.
ا	J Denominazione	L			·		codice tilliii
	Residenza	<u> </u> -					
لب	Denominazione	Ľ.					codice
	Résidenza	L					_ :
لللا	Denominazione						codice LLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLL
	Residenza	L				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
ليا	Denominazione	L			<u>·</u>		odice LIIIIIII
	Residenza	L					
لبا	Denominazione	L				6	odice Lilijiiiiiiiii
	Residenza ·	L				,	
E. IN	VENTORI DESIGI	IATI				co	odice LIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII
	cognome nome				•		••
05		TO Giuse	ppe		cognome	nomè	
၉၉၂	DA COL	Marco					
البا							
البا							
البا			· .				
البا			·		Lill		
النا					Lill		
البا					Lill		
		· · ·			Lill		
							
F. PRI							
، البا	uszione o organizza	Ziona	tipo di priorità	numero di domar	ıda data di depo	osito allegato S/R	SCIOGLIMENTO RISERVE Data Nº Protocolio
	 		J L	J	با/لنا لـــ		
			<u> </u>	J L	با/ليا لـــ	ا لييا/ل	
Lill			ļ	J L	ــا لــا/لــ		
			<u> </u>	J L	/	1/1111111	
Lill			J L	J L	1/4	ا لىنىا/ل	
	El (I) Die				// Jul/Li	الانتيال	
······································	EL (I) RICHIEDEN	TE(I) <u>Di</u>	ego Pallini	-(1)	Lan		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
			:	A			
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	_ <u>U</u>	<u> </u>		
			_				

SPAZIO RISERVATO ALL'UFFICIO CENTRALE BREVETTI

ACCUMITO INVE				•		PROSPETTO /
IERO DOMANDA IERO BREVETTO	MI2002	SEGNO PRINCIPALE, A OO2606	DESCRIZIONE E RIVEN	DATA DI DEPOS		
EKO BKEVET IO	<u> </u>			data di rilaso	#U L_L_/ {_L	_
TITOLO .	•			•		<i>:</i>
	<u>di sintesi</u>	di steroidi	polialogena	ti		
	<u> </u>					
					, 	
						•
RIASSUNTO			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
		<u> </u>				
					lare di cortico	
luoro de	rivati and	drostanici me	ediante la fo	rmazione di nuo	ovi intermedi S	-idrossi
lchil o	aralchil-1	17-carbotioat	ti androstani	ci.		
					•	•
		•	•			
	•					
	•					
						·
•						·
:					The state of the s	
	· .				THE STATE OF THE S	
					S of	
					The state of the s	
					THE WAY OF THE PARTY OF THE PAR	
					TO STATE OF THE PARTY OF THE PA	
					TOTAL STATE OF THE	
					10/33/Enix	
					DE STATE OF THE ST	
. DISEGNO					TO SERVICE OF THE PARTY OF THE	
DISEGNO					10.33 Engo	
DISEGNO					THE WAY IN THE PARTY OF THE PAR	

3600PTIT

Notarbartolo & Gervasi S.p.A.

Descrizione dell'Invenzione Industriale dal titolo:

"Processo di sintesi di steroidi polialogenati"

a nome: FARMABIOS S.p.A.

con sede in: GROPELLO CAIROLI (PV)

Inventori designati: CAINELLI Gianfranco, UMANI-RONCHI Achille.

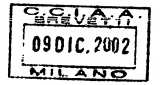
SANDRI Sergio, CONTENTO Michele,

FORTUNATO Giuseppe, DA COL Marco

MI 2002A 0 0 2 6 0 6

CAMPO DELL'INVENZIONE

La presente invenzione riguarda un processo di sintesi di steroidi polialogenati, in particolare corticosteroidi fluoro derivati androstanici, ed ancor più in particolare fluticasone propionato (S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato) e suoi intermedi di sintesi, mediante la formazione di nuovi intermedi S-idrossialchil o aralchil-17-carbotioati androstanici di formula generale (III) sotto riportata, detti steroidi utili per la preparazone di formulazioni farmaceutiche ad azione anti-infiammatoria.



TECNICA ANTERIORE

Sono ben noti nell'arte processi di sintesi di steroidi polialogenati, più in particolare processi di preparazione di fluoro derivati androstanici, che portino prevalentemente alla formazione degli isomeri 6α -fluoro sostituiti, ma tutti caratterizzati da notevoli difficoltà quali complesse operazioni di purificazione (vedi brevetto statunitense US 2,961,441), l'uso di reagenti particolarmente pericolosi (vedi brevetto statunitense US 3,980,778 e US

M

4,619,921), processi con reazioni a bassa resa di scarsa applicabilità industriale (vedi brevetto statunitense US 4,335,121).

Era dunque sentita l'esigenza di realizzare nuove vie di sintesi di steroidi polialogenati, in particolare corticosteroidi fluoro derivati androstanici, mediante reazioni caratterizzate da elevate rese, intermedi di elevato grado di purezza, l'uso di reagenti facilmente reperibili in commercio, facilmente attuabili e che portassero ad una resa complessiva, a fronte del numero di fasi intermedie realizzate, industrialmente accettabili.

SOMMARIO

E' stato ora scoperto nell'ambito dello sviluppo di un nuovo processo di sintesi di steroidi polialogenati, una nuova classe di intermedi di sintesi S-idrossi alchil o aralchil-17-carbotioati androstanici di formula generale (III), quale intermedi per la produzione di farmaci attivi, detti steroidi in particolare utili per la preparazone di formulazioni farmaceutiche ad azione anti-infiammatoria.

La Richiedente ha sorprendentemente trovato una nuova famiglia di intermedi di sintesi per la produzione di farmaci attivi, di formula generale (III):

dove:

R è H oppure COR' ed R' è scelto dal gruppo consistente di: un gruppo alchile da 1 a 6 atomi di carbonio, lineare o ramificato;

M

R", in alfa o beta rispetto al piano del reticolo steroideo, è scelto dal gruppo consistente di: H, un gruppo alchile da 1 a 5 atomi di carbonio, lineare o ramificato;

o OR e R" insieme formano 16α , 17α -isopropilidendiossi o gruppi 16α , 17α -alchilidendiossi superiori, preferibilmente da 4 a 6 atomi di carbonio; R" è scelto dal gruppo consistente di: H, un gruppo alchile da 1 a 6 atomi di carbonio, un gruppo fenile o fenile sostituito, un gruppo aralchile o aralchile sostituito;

X ,Y e Z, in alfa o beta rispetto al piano del reticolo steroideo, uguali o diversi tra loro, sono scelti dal gruppo consistente di: H, OH, Cl, F, un gruppo carbonile, oppure X e Y, presi insieme, sono un gruppo epossido o formano un doppio legame tra le posizioni 9 e 11;

e dove tra le posizioni 1 e 2 può essère presente un doppio legame.

DESCRIZIONE DELLE FIGURE

Figura 1: schema di sintesi del S-fluorometil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (6).

Figura 2: schema di sintesi del S-fluorometil 9β , 11β -epossi-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (12).

Figura 3: schema di sintesi del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18).

Figura 4: schema di sintesi del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18).



Figura 5: schema di sintesi del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene- 17β -carbotioato (22).

Figura 6: schema di sintesi del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1, 4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (28).

Figura 7: schema di sintesi del S-fluorometil 9β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (34).

Figura 8: schema di sintesi del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18).

DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INVENZIONE

Costituisce pertanto un oggetto della presente invenzione composti di formula generale (III):

dove:

R è H oppure COR' ed R' è scelto dal gruppo consistente di: un gruppo alchile da 1 a 6 atomi di carbonio, lineare o ramificato;

R", in alfa o beta rispetto al piano del reticolo steroideo, è scelto dal gruppo consistente di: H, un gruppo alchile da 1 a 5 atomi di carbonio, lineare o ramificato;

M

o OR e R" insieme formano 16α , 17α -isopropilidendiossi o gruppì 16α , 17α -alchilidendiossi superiori, preferibilmente da 4 a 6 atomi di carbonio; R" è scelto dal gruppo consistente di: H, un gruppo alchile da 1 a 6 atomi di carbonio, un gruppo fenile o fenile sostituito, un gruppo aralchile o aralchile sostituito;

X ,Y e Z, in alfa o beta rispetto al piano del reticolo steroideo, uguali o diversi tra loro, sono scelti dal gruppo consistente di: H, OH, Cl, F, un gruppo carbonile, oppure X e Y, presi insieme, sono un gruppo epossido o formano un doppio legame tra le posizioni 9 e 11;

e dove tra le posizioni 1 e 2 può essere presente un doppio legame; essendo detti composti di particolare interesse quali reattivi di partenza per la sintesi di farmaci attivi, detti steroidi in particolare utili per la preparazone di formulazioni farmaceutiche ad azione anti-infiammatoria.

Tra i composti di formula generale (III) di particolare interesse sono:

S-idrossimetil 6α -fluoro- 9β , 11β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -S-idrossimetil propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (5);9β,11β-epossi-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17βcarbotioato (11); S-idrossimetil $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β idrossi-17α-propionilossiandrosta-1.4-diene-17β-carbotioato idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene-17β-carbotioato (21).S-idrossimetil 6α.9α-difluoro-11β,16α,17α-triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato 16,17-S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3acetonide (27),ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato 16,17-acetonide (33). Detti composti, separati, identificati e caratterizzati come descritto in seguito.



sono gli immediati precursori di S-fluoro metil-17-carbotioati androstanici tra cui il fluticasone propionato.

Costituisce ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi di composti di formula generale (III) comprendente:

d) reazione del prodotto di formula generale (II)

in cui M⁺ è uno ione ammonio o amminico o M è un metallo alcalino o H, eventualmente in presenza di acidi minerali forti quando M è un metallo alcalino o M⁺ è uno ione ammonio o amminico, con aldeidi di formula generale R'"CHO, in cui R'" ha il significato di cui sopra, a dare il composto di formula generale (III), dette aldeidi eventualmente in forma di acetale.

In una forma di realizzazione preferita della presente invenzione nella reazione alla fase d) l'acido minerale forte, quando presente, è acido cloridrico.

In una ulteriore forma di realizzazione preferita della presente invenzione nella reazione alla fase d) l'aldeide è la formaldeide.

I composti di formula generale (II) sono facilmente conseguibili attraverso vie di sintesi ben note nell'arte quali quelle descritte nella domanda di brevetto internazionale WO 01/62722 e in GB 2 137 206,

prodotti facilmente isolabili, identificabili e caratterizzabili.

Tra le forme di realizzazione di particolare interesse del processo di sintesi dei composti di formula generale (III) secondo la presente invenzione, vi sono i processi di sintesi dei prodotti S-idrossimetil 6αfluoro-9 β ,11 β -epossi-16 α -metil-3-osso-17 α -propionilossiandrosta-1,4diene-17β-carbotioato (5), S-idrossimetil 9β,11β-epossi-3-osso-17αpropionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (11),S-idrossimetil $6\alpha, 9\alpha$ -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (17), S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro-11 β ,17 α diidrossi-16α-metil-3-osso-androsta-1,4-diene-17β-carbotioato (21), S- $6\alpha, 9\alpha$ -difluoro-11 β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1, 4idrossimetil diene-17β-carbotioato 16,17-acetonide (27), S-idrossimetil 9β,11βepossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato 16,17-acetonide (33).

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi del S-idrossimetil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (5) secondo il processo generale di cui sopra in cui il composto di formula generale (II) è il 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (4) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (5).

II reattivo di partenza il 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di

M

dietilammonio (4) è facilmente sintetizzabile, a monte della razione alla fase d), mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido 6α -fluoro- 9β , 11β -epossi- 17α -idrossi- 16α -metil-3ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (1) con cloruro di propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido 6α-fluoro-9β,11β-epossi-16αmetil-17α-propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico **(2)**, seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 6α-fluoro-9β,11β-epossi-16αmetil-17α-propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (2) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-6α-fluoro-9β,11βepossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (3),dalla fase c) di del 17β-N,Nseguita reazione dimetiltiocarbammoilossicarbonil-6α-fluoro-9β,11β-epossi-16α-metil-17αpropionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (3) con dietileammina a dare il 6α -fluoro-9 β ,11 β -epossi-16 α -metil-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-tiocarbossilato di dietilammonio (4).

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi dell' S-idrossimetil 9β ,11β-epossi-3-osso-17αpropionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (11)secondo processo generale di cui sopra in cui il composto di formula generale (II) è 9 β ,11 β -epossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β tiocarbossilato di dietilammonio (10) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide dare S-idrossimetil 9β , 11β -epossi-3-osso- 17α а propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (11).

Il reattivo di partenza 9β,11β-epossi-17α-propionilossi-3-ossoandrosta-



dietilammonio (10) è 1.4-diene-17β-tiocarbossilato di sintetizzabile, a monte della razione alla fase d), mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido 9β,11β-epossi- 17α -idrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbossilico (7) con cloruro di propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido 9β,11β-epossi-17αpropionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (8), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 9β,11β-epossi-17α-propionilossi-3ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (8) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil-9β,11β-epossi-17α-propionilossi-3ossoandrosta-1,4-diene (9), seguita dalla fase c) di reazione del 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-9β,11β-epossi-17α-propionilossi-3ossoandrosta-1,4-diene (9) con dietileammina a dare il 9β,11β-epossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -tiocarbossilato di dietilammonio (10).

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi dell' S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17) secondo il processo generale di cui sopra in cui il composto di formula generale (II) è il 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (16) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17).



Il reattivo di partenza 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17αpropionilossiandrosta-1,4-diene-17β-tiocarbossilato di dietilammonio (16) è facilmente sintetizzabile, a monte della razione alla fase d), mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido 6α , 9α -difluoro-11 β , 17α -diidrossi-16 α -metil-3-ossoandrosta-1, 4-diene-17β-carbossilico (13) con cloruro di propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (14), dalla fase b) di reazione dell'acido 6α,9α-difluoro-16α-metil-11β-idrossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbossilico (14) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene (15), seguita dalla fase c) di reazione del 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -diffuoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene (15) con dietileammina a dare il 6α,9α-difluoro-16α-metil-3osso-11 β -idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β tiocarbossilato di dietilammonio (16).

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi dell' S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17) secondo il processo generale di cui sopra in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17β carbotioico 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene (16a) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso-



11 β -idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (17). Il reattivo di partenza l'acido 17 β carbotioico $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil-3osso-11 β -idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene (16a) è facilmente sintetizzabile, a monte della razione alla fase d), mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido 6α,9α-difluoro-11β,17α-diidrossi-16α-metil-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (13) con cloruro di propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido $6\alpha.9\alpha$ -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (14), seguita dalla fase b) di reazione 6α , 9α -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α -propionilossi-3dell'acido ossoandrosta-1,4-diene-17ß-carbossilico (14) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene (15), seguita dalla fase c') di reazione del 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 16α metil-3-osso-11 β -idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene (15) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico per dare l'acido 17 β carbotioico 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene (16a).

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi dell' S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene- 17β -carbotioato (21) secondo il processo generale di cui sopra in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17β carbotioico 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene (20) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a



dare S-idrossimetil 6α , 9α -diffuoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1, 4-diene- 17β -carbotioato (21).

II reattivo di partenza l'acido 17 β carbotioico 6α , 9α -difluoro-11 β ,17 α diidrossi-16α-metil-3-osso-androsta-1,4-diene (20) facilmente sintetizzabile, a monte della razione alla fase d), mediante un processo comprendente le seguenti fasi: b) la reazione dell'acido 6α,9α-difluoro-11β,17α-diidrossi-16α-metil-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (13) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-6α,9αdifluoro-11 β ,17 α -diidrossi-16 α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene (19),dalla fase c') di del 17β-N,Nseguita reazione dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α metil-3-ossoandrosta-1,4-diene (19) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico per dare l'acido 17ß carbotioico 6α , 9α -difluoro-11 β , 17 α -diidrossi-16 α -metil-3-ossoandrosta-1, 4-diene (20).

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi dell' S-idrossimetil $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- $11\beta,16\alpha,17\alpha$ -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (27) secondo il processo generale di cui sopra in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17β carbotioico $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- $11\beta,16\alpha,17\alpha$ -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- $11\beta,16\alpha,17\alpha$ -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (27).



AININ >

Il reattivo di partenza l'acido l'acido 17β carbotioico 6α,9α-difluoro-11 β ,16 α ,17 α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26) è facilmente sintetizzabile, a monte della razione alla fase d), mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a') idrolisi alcalina in presenza di aria del 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α , 21-tetraidrossi-1, 4-pregnadiene-3,20-dione-16,17-acetonide-21acetato (23) a dare l'acido 6α,9α-difluoro-11β,16α,17α-triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico 16,17acetonide (24), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido $6\alpha,9\alpha$ difluoro-11 β ,16 α ,17 α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β carbossilico 16,17-acetonide (24) con dimetiltiocarbamoil cloruro in di sodio ioduro e trietilamina а dare il 17β-N.Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil-6α,9α-difluoro-11β,16α,17α-triidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (25), seguita dalla fase c') di 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-6α,9α-difluororeazione 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1, 4-diene 16, 17-acetonide (25) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico per dare l'acido 17β carbotioico 6α,9α-difluoro-11β,16α,17α-triidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26).

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di sintesi dell' S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (33) secondo il processo generale di cui sopra in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17 β carbotioico 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -



diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato 16,17-acetonide (33).

Il reattivo di partenza l'acido 17β carbotioico 9β,11β-epossi-16α,17αdiidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32) è facilmente sintetizzabile, a monte della razione alla fase d), mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a') idrolisi alcalina in presenza di aria del $6\alpha.9\alpha$ -difluoro- 9β , 11β -epossi- 16α , 17α , 21-tridrossi-1, 4-pregnadiene-3,20-dione-16,17-acetonide-21acetato (29) a dare l'acido 9\, 11\beta-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico acetonide (30), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 96,116epossi- 16α , 17α -diidrossi-3-ossoandrosta-1, 4-diene- 17β -carbossilico 16.17-acetonide (30) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-9 β .11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17acetonide (31), seguita dalla fase c') di reazione del 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil-9β,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (31) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico per dare l'acido 17β carbotioico 9β ,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32).

I composti di formula generale (III), ed in particolare i composti di formula (5), (11), (17), (21), (27) e (33), mediante una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo, reazione alla fase e) successiva alla fase d), sono gli immediati precursori rispettivamente dei composti di formula generale (IV):



in cui R, R", R", X, Y e Z hanno lo stesso significato di cui sopra,

del S-fluorometil 6α -fluoro- 9β , 11β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (6), dell' S-fluorometil 9β , 11β -epossi-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (12), del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18), del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene- 17β -carbotioato (22), del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (28), del S-fluorometil 9β , 11β -epossi- 16α , 17α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (34).

La reazione di fluorurazione selettiva alla fase e) è condotta con reattivi di florurazione nucleofilici, preferibilmente scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil) amminosolfur trifluoruro, noto commercialmente come Deoxo-Fluor ®, dietilammino solfurtrifluoruro, noto commercialmente come DAST®, e esafluoropropildietilammina, noto commercialmente come MEC 81 ®.

Costituisce un ulteriore oggetto della presente invenzione il processo di conversione del S-fluorometil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso-



17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (6) in S-fluorometil 6α ,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (18) (fluticasone propionato) per reazione del S-fluorometil 6α -fluoro-9β,11β-epossi-16α-metil-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (6) con acido fluoridrico al 70%, a temperatura da –30°C a temperatura ambiente, preferibilmente da –20°C a 0°C, detta fase f) successiva alla fase e) come sopra descritta, a dare S-fluorometil 6α ,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (18).

I prodotti e gli intermedi di reazione sono stati caratterizzati mediante tecniche di analisi ¹H-NMR.

Sono riportati qui di seguito alcuni esempi a scopo illustrativo ma non limitativo della presente invenzione.

Esempio 1: preparazione dell'acido 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (2)

10 mmoli dell'acido 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 17α -idrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (1) (3,76 gr) in 50 ml di CH2Cl2 e 33,5 mmoli di trietilammina (4,7 ml) sono trattate a 0°C con 40 mmoli di cloruro di propionile (3,5 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa 3 ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (benzene: etilacetato: ac.acetico = 6:3: 1).

A reazione completata la fase organica viene lavata 3 volte con un eccesso di NH₄OH fino a pH circa 10; le fasi acquose vengono poi acidificate lentamente con HCl 2N fino a pH circa 3 e il prodotto viene





estratto di nuovo con CH₂Cl₂, seccato su Na₂SO₄ anidro ed infine concentrato. Resa (3.45 gr): 80%.

1H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; δ 0.95 (d, 3H, Me16, J=7,2 Hz); 1,06 (s, 3H, Me18); 1,18 (t, 3H, OCCH 2Me J=7,5 Hz); 1.45 (s, 3H, Me19); 2,43 (q, 2H, OCCH2Me,J=7.5 Hz); 2,70 (m, 1H); 3,25 (m,1H); 3,34 (s,1H, H11); 5,36-5.65 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,0, 11,0, 49,2 Hz); 6,31 (dd, 1H, H2, J=2,1, 10,2 Hz); 6.51 (m, 1H, H4); 6,58 (d, 1H, H1, J=10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,4 e 3,2 ppm.

Esempio 2: preparazione del 17 β -N,N-dimetiltiocarbammoilossicarbonil- 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (3)

I0 mmoli di 6α -fluoro-9 β ,11 β -epossi-16 α -metil-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbossilico (2) (4,32 gr) in 50 ml di acetone sono trattati con 20 mmoli di dimetiltiocarbamoil-cloruro (2,47 gr), 22 mmoli di trietilammina (3,1 ml), 1 mmole di sodio ioduro (0,15 gr) e infine acqua (0,40 ml, 10% in peso). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa 3 ore a temperatura ambiente, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completata viene concentrato il solvente e il residuo sciolto in DMAc; tale soluzione viene gocciolata in acqua fredda e il precipitato viene filtrato sotto vuoto, lavato con acqua e seccato.

Resa (4,41 gr): 85 %.

¹H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; 0,98 (d, 3H, Me16, J=7,2 Hz);1,14 (s; 3H, Me18); 1,2 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 1,45 (s, 3H, Me19); 2,43 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,5 Hz); 2,70 (m 1H); 3,11 (s, 3H, NMe); 3,25 (m,



1H; 3,35 (s, 1H, H11); 5,35-5,65 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,0 ,10,8, 49,2 Hz); 6,29 (dd 1H, H2, J=1,8, 9,9 Hz); 6,50 (m, 1H, H4); 6,57 (dd, 1H, H1, J=1,2, 9,9 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,5 e 3,2 ppm.

Esempio 3: preparazione del 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (4)

A 10 mmoli di 17β-N,N-dimetiltiocarbammoilossicarbonil-6α-fluoro-9β,11β-epossi-16α-metil-17α-propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (3) (5,19 gr) si aggiungono 16 ml di dietilammina. La miscela di reazione viene scaldata a 60 °C (temperatura di riflusso) e tenuta sotto agitazione per 2-3 ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato) e solubilizzazione del prodotto. A reazione completata viene concentrata la dietilammina ed il prodotto viene ottenuto puro disperdendolo in dietiletere e dopo filtrazione. Resa (3,64 gr): 70%.

¹H-NMR, 300MHz: in CDCl₃; δ 0,94 (d, 3H, Me16, J=6,9 Hz); 1,07 (s, 3H, Me18); 1,14 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 1,40(t, 6H, NCH₂Me, J=7,2 Hz); 1,45 (s, 3H, Me19); 2,41 (q, 2H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 2,70 (m, 1H); 3,10 (q, 4H, N<u>CH₂</u>Me, J=7,2 Hz) 3,34 (s, 1H, H11); 3,60 (bs, 2H NH₂); 5,30-5,65 (dddd, 1H, H6, H=1,5, 6,0, 10,8, 49,2 Hz); 6,29 (d, 1H, H2, J=10,5 Hz); 6,49 (m, 1H, H4); 6,57 (d, 1H, H1, J=10,5 Hz), i segnali degli altri protoni cadono tra 1,5 e 2,4 ppm.

Esempio 4: preparazione del S-idrossimetil 6α -fluoro- 9β , 11β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (5)



I0 mmoli di 6α -fluoro-9 β ,11 β -epossi-16 α -metil-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -tiocarbossilato di dietilammonio (4) (5,21 gr) in 100 ml di CH₂Cl₂ sono trattati con l0 mmoli di HCl (2 N, 5 ml) e, dopo aver raffreddato a 0°C, si aggiungono 50 mmoli di formalina (40% m/V, 3.5 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa 30 minuti, controllando il decorso della reazione mediante TLC (benzene: etilacetato: ac.acetico = 7:3: 1). A reazione completata si lava più volte la fase organica con acqua leggermente acida, si secca su Na₂SO₄ anidro e si concentra ottenendo il prodotto solido.

Resa (3,82 gr): 80%.

¹H-NMR, 300MHz: in CDCl₃; δ 0,93 (d, 3H, Me16, J=8,2 Hz); 0,98 (s, 3H, Me18); 1,12 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 1,45 (s, 3H, Me19); 2,40 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,5 Hz); 2,70 (m, 1H); 3,32 (s,1H, H11); 5,10 (m, 2H, S<u>CH₂</u>OH); 5,25-5,62 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,0, 11,0, 49,6 Hz); 6,25 (dd,1H, H2, J=1,8, 10,5 Hz); 6,44 (m, 1H, H4); 6,53 (d, 1H, H1, J=10,5 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,5 e 3,3 ppm.

Esempio 5: preparazione del S-fluorometil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (6)

Ad 1 mmole di S-idrossimetil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (5) (0,48 gr) in 10 ml di CH₂Cl₂, in atmosfera inerte e a -60 °C, vengono aggiunti lentamente 1,2 mmoli di Deoxofluor (0,22 mi). La miscela è tenuta sotto agitazione per 10 minuti, controllando il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: etilacetato = 1 :1). A reazione completata si lava più



volte con acqua leggermente alcalina e la fase organica viene concentrata ed infine seccata su Na₂SO₄ anidro; il prodotto solido è ottenuto con una resa di 85% (0,41 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: In CDCl₃; δ 0,94 (d, 3H, Me16, J=7,4 Hz); 1,00 (s, 3H, Me18); 1,15 (t, 3H, OCCH $_2$ Me, J=7.5 Hz); 1,42) (s, 3H, Me19); 2,39 (q, 2H, OCCH $_2$ Me, J=7,5 Hz); 2,70 (m, 1H); 3,34 (s, 1H, H11); 5,25-5,63 (dddd, 1H, H6 J=1,4, 6,2, 11,0, 49,6 Hz); 5,66-6,04 (dqAB, 2H, SCH $_2$ F, J=9,6, 50,2 Hz); 6,25 (dd, 1H, H2, J=1,4, 10,5 Hz); 6,46 (t, 1H, H4, J=1,4 Hz); 6,54 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,5 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,5 e 3,3 ppm.

Esempio 6: preparazione dell'acido 9β ,11 β -epossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbossilico (8)

10 mmoli dell'acido 9 β ,11 β -epossi-17 α -idrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbossilico (7) (3,43 gr) in 50 ml di CH₂Cl₂ e 33,5 mmoli di trietilammina (4,7 ml) sono trattate a 0°C con 40 mmoli di cloruro di propionile (3,5 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa 3 ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (benzene: etilacetato: ac.acetico = 6:3:1).

A reazione completata la fase organica viene lavata 3 volte con un eccesso di NH₄OH fino a pH di circa 10; le fasi acquose vengono poi acidificate lentamente con HCl 2N fino a pH circa 3 e il prodotto viene estratto di nuovo con CH₂Cl₂, seccato su Na₂SO₄ anidro ed infine concentrato. Resa (3,60 gr): 90%.

 1 H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,00 (s; 3H, Me18); 1,15 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,6 Hz); 1,47 (s, 3H, Me19); 2,40 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,6



Hz); 3,28 (s, 1H, H11); 6,25 (m, 2H, H2, H4); 6,65 (d, 1H, H1, J=10,0 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,4 e 3,2 ppm.

Esempio 7: preparazione del 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-9 β ,11 β -epossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (9)

10 mmoli dell'acido 9β,11β-epossi-17α-propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (8) (4,00 gr) in 50 ml di acetone sono trattati con 20 mmoli di dimetiltiocarbamoil-cloruro (2,47 gr), 22 mmoli di trietilammina (3,1 ml), 1 mmole di sodio ioduro (0,15 gr) e infine acqua (0,40 ml, 10% in peso). La miscela è tenuta sotto agitazione per 3 ore a temperatura ambiente, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completata viene concentrato il solvente e il residuo sciolto in DMAc; tale soluzione viene gocciolata in acqua fredda e il precipitato viene filtrato sotto vuoto, lavato con acqua e seccato.

Resa (4,38 gr): 90 %.

¹H-NMR, 200MHz: in CDCl₃; δ 1,00 (s, 3H, Me18); 1,19 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,6 Hz); 1,47 (s, 3H, Me19); 2,41 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,6 Hz), 3,10 (s, 6H, NMe); 3,31 (s, 1H, H11); 6,20 (m, 1H, H4); 6,24 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,65 (d, 1H, H2, J=10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,5 e 3,2 ppm.

Esempio 8: preparazione del 9β ,11 β -epossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -tiocarbossilato di dietilammonio (10)

A 10 mmoli di 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-9 β ,11 β -epossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (9) (4,87 gr) si aggiungono



16 ml di dietilammina. La miscela di reazione viene scaldata a 60 °C (temperatura di riflusso) e tenuta sotto agitazione per circa 2 ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completata viene concentrata la dietilammina ed il prodotto viene ottenuto puro disperdendolo in dietiletere e dopo filtrazione. Resa (2,54 gr): 52%.

¹H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; δ 0,96 (s, 3H, Me18); 1,14 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 1,39 (t, 6H, NCH₂Me, J=7,5 Hz);1,48 (s, 3H, Me19) 2,43 (q, 2H, OC<u>CH</u>₂Me, J=7,5 Hz); 3,07 (q, 4H, N<u>CH</u>₂Me, J=7,5 Hz); 3,30 (s, 1H, H11); 3,50 (bs, 2H, NH₂); 6,21 (m, 1H, H4); 6.25 (dd, 1H, H2, J=1,5, 10,2 Hz); 6,67 (d, 1H, H1, J=10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 3,0 ppm.

Esempio 9: preparazione dell' S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-3-osso-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (11)

10 mmoli di 9 β ,11 β -epossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -tiocarbossilato di dietilammonio (10) (4,89 gr) in 100 ml di CH₂Cl₂ sono trattati con 10 mmoli di HCl (2 N, 5 ml) e dopo aver raffreddato a 0°C, si aggiungono 50 mmoli di formalina (40% m/V, 3,5 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa 30 minuti, controllando il decorso della reazione mediante TLC (benzene: etilacetato: ac.acetico = 7:3:1). A reazione completata si lava più volte la fase organica con acqua leggermente acida, si secca su Na₂SO₄ anidro e si concentra ottenendo il prodotto solido.

Resa (3,92 gr): 80%.

 1 H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; δ 0,98 (s, 3H, Me18); 1,16 (t, 3H,



OCCH₂Me J=7,5 Hz); 1,43 (s, 3H, Me19); 2,42 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,5 Hz); 3,28 (t, 1H, OH, J=8,1 Hz); 3,31 (s, 1H, H11); 5,11 (dqAB, 2H, S<u>CH₂</u>OH, J=8,1, 10,8 Hz); 6,2 (m, 1H, H4); 6,26 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,65 (d, 1H, H1, J=10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 3,0 ppm.

Esempio 10: preparazione dell' S-fluorometil 9β ,11 β -epossi-3-osso-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (12)

Ad 1 mmole di S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-3-osso-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (11) (0,49 gr) in 10 ml di CH₂Cl₂, in atmosfera inerte e a -60 °C, vengono aggiunti lentamente 1,2 mmoli di Deoxofluor (0,22 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per 10 minuti, controllando il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: etilacetato = 1:1). A reazione completata si lava più volte con acqua leggermente alcalina e la fase organica viene concentrata ed infine seccata su Na₂SO₄ anidro; il prodotto solido è ottenuto puro dopo cromatografia su silice (cicloesano: etilacetato: 20:80) con una resa di 40% (0,20 gr)

¹H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; δ 0,94 (s, 3H, Me18); 1,20 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 1,43 (s, 3H, Me19); 2,40 (q, 2H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 3,34 (s, 1H, H11); 5,63-6,06 (dqAB, 2H, SCH₂F, J=9,4, 50,1 Hz); 6,21 (m, 1H, H4); 6,27 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,65 (d, 1H, H1, J=10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 3,1 ppm.

Esempio 11: preparazione dell'acido 6α , 9α -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (14)



3600PTIT

10 mmoli di 6α ,9α-difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (13) (3,96 gr) in 50 ml di CH₂Cl₂ e 33,5 mmoli di trietilammina (4,7 ml) sono trattate a 0°C con 40 mmoli di cloruro di propionile (3,5 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa 3 ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (benzene: etilacetato: ac.acetico = 7:3:1).

A reazione completata la fase organica viene lavata 3 volte con un eccesso di NH₄OH fino a pH circa 10; le fasi acquose vengono poi acidificate lentamente con HC1 2N fino a pH circa 3 e il prodotto viene estratto di nuovo con CH₂Cl₂, seccato su Na₂SO₄ anidro ed infine concentrato. Resa (4,29 gr): 95%.

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCI₃; δ 0,98 (d, 3H, Me16, J=7,2 Hz); 1,17 (s, 3H, Me18); 1,20 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,4 Hz); 1,55 (s, 3H, Me19); 2,41 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,4 Hz); 3,30 (m, 1H); 4,42 (m,1H, H11); 5,20-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,2, 11,8, 49,2 Hz); 6,20 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,4 Hz); 6,45 (m, 1H, H4); 7,18 (d, 1H, H1, J=10,4 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 3,2 ppm.



10 mmoli di 6α , 9α -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (14) (4,52 gr) in 50 ml di acetone sono trattati con 20 mmoli di dimetiltiocarbamoil-cloruro (2,47 gr), 22 mmoli di trietilammina (3,1 ml), 1 mmole di sodio ioduro (0,15 gr) e infine acqua (0,40 ml, 10% in peso). La miscela è tenuta sotto



M

agitazione per 3-4 ore a temperatura ambiente, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completata viene concentrato il solvente e il residuo sciolto in DMAc; tale soluzione viene gocciolata in acqua fredda e il precipitato viene filtrato sotto vuoto, lavato con acqua e seccato..

Resa (5,12 gr): 95 %.

¹H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; δ 1,02 (d, 3H, Me16, J=7,2 Hz); 1,18 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz); 1,23 (s, 3H, Me18); 1,56 (s, 3H, Me19); 2,42 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me,J=7,5 Hz); 3,13 (s, 3H, NMe); 3,21 (s, 3H, NMe); 3,37 (m, 1H); 5,25-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,6, 11,8, 48,6 Hz); 6,41 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,47 (m, 1H, H4); 7,17 (dd, 1H, H1, J=1,5, 10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 2,6 ppm.

Esempio 13: preparazione del 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (16)

A 10 mmoli di 17β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene (15) (5,39 gr) si aggiungono 16 ml di dietilammina. La miscela di reazione viene scaldata a 60 °C (temperatura di riflusso) e tenuta sotto agitazione per circa 2 ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato) e solubilizzazione del prodotto. A reazione completata viene concentrata la dietilammina ed il prodotto viene ottenuto puro disperdendolo in dietiletere e dopo filtrazione. Resa (3,24 gr): 60%.

 $^{1}\text{H-NMR}$, 300 MHz: in CDCl₃; δ 0,98 (d, 3H, Me16, J=6,9 Hz); 1,14 (t,



3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz);1,19 (s, 3H, Me18); 1,43 (t, 6H, NCH₂Me, J=7,5 Hz) 1.56 (s, 3H, Me19); 2,38 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,5 Hz);3,15 (q, 2H, N<u>CH₂</u>Me); 3,75 (bs, 2H, NH₂); 4,41 (m, 1H, H11); 5,20-5,60 (dddd,1H, H6, J=1,5, 6,6, 11,8, 49,2 Hz); 6,41 (d, 1H, H2, J=10,5 Hz); 6,47 (m, 1H, H4); 7,20 (d, 1H, H1, J=10,5 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 3,2 ppm.

Esempio 14: preparazione del S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17)

A: 10 mmoli di 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-tiocarbossilato di dietilammonio (16) (5,41 gr) in 100 ml di CH₂Cl₂ sono trattati con 10 mmoli di HCl (2 N, 5 ml) e, dopo aver raffreddato a 0°C, si aggiungono 50 mmoli di formalina (40% m/V, 3,5 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa un 'ora, controllando il decorso della reazione mediante TLC (benzene: etilacetato: ac.acetico = 7:3:1). A reazione completata si lava più volte la fase organica con acqua leggermente acida, si secca su Na₂SO₄ anidro e si concentra ottenendo il prodotto solido.

Resa (3,98 gr): 80%.

B: 10 mmoli di 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1, 4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (16) (5,41 gr) in 100 ml di DMAc sono trattati con 10 mmoli di HCI (2 N, 5 ml) e 10 mmoli di paraformaldeide (0,5 gr). La miscela è riscaldata a 90 °C ed è tenuta sotto agitazione per circa 3 ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (benzene: etilacetato: ac.acetico = 7:3:1). A



reazione completata la miscela di reazione viene gocciolata in acqua fredda e il precipitato viene filtrato sotto vuoto, lavato con acqua e seccato. Resa (2,74 gr): 55%.

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,01 (d, 3H, Me16, J=7,0 Hz); 1,11 (s, 3H, Me18); 1,17 (t. 3H, OCCH₂Me, J=7,4 Hz); 1,54 (s, 3H, Me19); 2,38 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,4 Hz); 3,40 (m, 1H); 4,43 (m, 1H, H11); 5,15 (qAB, 2H, S<u>CH₂</u>OH, J=11,0); 5,20-5,60 (dddd. 1H, H6, J=1,5, 6,6, 11,0 ,49,6 Hz); 6,43 (m, 2H, H2, H4); 7,15 (d, 1H, H1, J=10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,7 ppm.

Esempio 15: preparazione del S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17)

5 mmoli di 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene (15) (2,70 gr) sono sciolti in 35 ml di DMAc e, dopo aver raffreddato a 0°C, si aggiungono 20 mmoli di NaSH monoidrato (1,48 gr). La miscela è tenuta sotto agitazione per un'ora a 0°C e si lascia reagire per un'altra ora a temperatura ambiente seguedo il decorso della reazione mediante TLC (eluente: acetato di etile). Successivamente si raffredda di nuovo a 0°C, si aggiunge acqua e si gocciola molto lentamente H₃PO₄ diluito fino a pH 3, si estrae con 40 ml di CH₂Cl₂ ed infine si essicca su Na₂SO₄ anidro. La soluzione dell'acido carbotioico 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene (16a) ottenuta, raffreddata a 0°C, è stata trattata con 50 mmoli di formalina (40% m/V, 3,5 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa un 'ora, controllando il



decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: acetato di etile = 1:1). A reazione completata si elimina il CH₂Cl₂ e la soluzione restante viene sgocciolata in acqua e ghiaccio. Il precipitato ottenuto viene filtrato, lavato con acqua ed essiccato.

Resa (1,70 gr): 75%.

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,01 (d, 3H, Me16, J=7,0 Hz); 1,11 (s, 3H, Me18); 1,17 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,4 Hz); 1,54 (s, 3H, Me19); 2,38 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,4 Hz); 3,40 (m, 1H); 4,43 (m, 1H, H11); 5,15 (qAB, 2H, S<u>CH₂</u>OH, J=11,0); 5,20-5,60 (dddd. 1H, H6, J=1,5, 6,6, 11,0 ,49,6 Hz); 6,43 (m, 2H, H2, H4); 7,15 (d, 1H, H1, J=10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,7 ppm.

Esempio 16: preparazione dell' S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18)

Ad 1 mmole di S-idrossimetil $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17) (0,50 gr) in 10 ml di CH_2CI_2 , in atmosfera inerte e a -60 °C, vengono aggiunti lentamente 1,2 mmoli di Deoxofluor ® (0,22 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per 10 minuti, controllando il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: etilacetato = 1:1). A reazione completata si lava più volte con acqua leggermente alcalina e la fase organica viene concentrata ed infine seccata su Na_2SO_4 anidro; il prodotto solido puro è ottenuto mediante cromatografia su silice (cicloesano: etilacetato = 70:30) con una resa del 35% (0,17 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,01 (d, 3H, Me16, J=7,4 Hz); 1,12 (t,





3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz);1,19 (s, 3H, Me18); 1,54 (s, 3H, Me19); 2,39 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,5 Hz); 3,40 (m, 1H); 4,41 (m, 1H, H11); 5,25-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,8, 6,2, 11,0, 48,2 Hz); 5,70-6,10 (dqAB, 2H, S<u>CH₂</u>F, J=9,6, 50,0 Hz); 6,41 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,5 Hz); 6,47 (m, 1H, H4); 7,14 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,5 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,6 ppm.

Esempio 17: preparazione dell' S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18)

Ad 1 mmole di S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17) (0,50 gr) in 10 ml di THF, in atmosfera inerte e a -20 °C, vengono aggiunti lentamente 1,5 mmoli di DAST ® (0,20 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per 20 minuti, controllando il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano:etilacetato = 1:1). A reazione completata si diluisce con acetato di etile, si lava più volte con acqua leggermente alcalina e la fase organica viene seccata su Na_2SO_4 anidro ed infine concentrata; il prodotto solido puro è ottenuto con una resa del 68% (0,34 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,01 (d, 3H, Me16, J=7,4 Hz); 1,12 (t, 3H, OCCH₂Me, J=7,5 Hz);1,19 (s, 3H, Me18); 1,54 (s, 3H, Me19); 2,39 (q, 2H, OC<u>CH₂</u>Me, J=7,5 Hz); 3,40 (m, 1H); 4,41 (m, 1H, H11); 5,25-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,8, 6,2, 11,0, 48,2 Hz); 5,70-6,10 (dqAB, 2H, S<u>CH₂</u>F, J=9,6, 50,0 Hz); 6,41 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,5 Hz); 6,47 (m, 1H, H4); 7,14 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,5 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,6 ppm.



3600PTIT

Esempio 18: preparazione del 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene (19)

10 mmoli di 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (13) (3,98 gr) in 50 ml di acetone sono trattati con 20 mmoli di dimetiltiocarbamoilcloruro (2,47 gr), 22 mmoli di trietilammina (3,1 ml), 1 mmole di sodio ioduro (0,15 gr) e infine acqua (0,40 ml, 10% in peso). La miscela è tenuta sotto agitazione per 3-4 ore a temperatura ambiente, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completa viene concentrato il solvente e il residuo sciolto in DMAc; tale soluzione viene gocciolata in acqua fredda per far precipitare il prodotto che viene poi filtrato ed asciugato. Resa del 96% (4,64 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,02 (d, 3H, Me16, J=7,2 Hz); 1,17 (s, 3H, Me18); 1,56 (s, 3H. Me19);3,12 (s, 3H, NMe); 3,16 (s, 3H, NMe); 4,43 (m, 1H, H11); 5,20-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,6, 11,8, 48,6 Hz); 6,40 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,46 (m, 1H, H4); 7,15 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10.2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 2,6 ppm.

Esempio 19: Preparazione del acido 17 β carbotioico $6\alpha,9\alpha$ -difluoro-11 $\beta,17\alpha$ -diidrossi-16 α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene (20) 5 mmoli di 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- $6\alpha,9\alpha$ -difluoro-11 $\beta,17\alpha$ -diidrossi-16 α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene (19) (2,42 gr) sciolti in 40 ml di DMAc e raffreddati a 0 °C, sono trattati con 20 mmoli di NaSH Monoidrato 1,48 gr). La miscela di reazione è tenuta sotto agitazione per un'ora a 0 °C e un'altra ora a temperatura ambiente,



controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completa viene gocciolata la miscela di reazione in acqua fredda leggermente acida mantenendo il pH circa 3; il prodotto è precipitato come solido bianco. Dopo filtrazione il prodotto è stato sciolto in 70 ml di CH₂Cl₂ per la successiva reazione.

¹H-NMR, 200 MHz; in CDCl₃,δ 0,99 (d, 3H, Me16, J=7,2 Hz); 1,12 (s, 3H, Me18); 1,55 (s, 3H, Me19); 3,09 (m, 1H); 4,43 (M, 1H, H11); 4,68 (bs, 1H, SH); 5,20-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,6, 11,8 49,2 Hz); 6,39 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,0 Hz); 6,45 (s, 1H, H4); 7,13 (dd, 1H, H1, J=1,5, 9,6 Hz): I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 3,2 ppm.

Esempio 20: preparazione del S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-11β,17α-diidrossi-16α-metil-3-osso-androsta-1,4-diene-17β-carbotioato (21) 5 mmolo (teoriche) del acido 17β carbotioico 6α,9α-difluoro-11β,17α-diidrossi-16α-metil-3-osso-androsta-1,4-diene (20) in 70 ml di CH₂Cl₂ raffreddati a 0 °C, vengono trattati con 20 mmoli di formalina (40% m/V, 1,38 ml), La miscela è tenuta sotto agitazione per circa un'ora, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completa si estratto il prodotto di reazione con CH₂Cl₂; la fase organica è stata essiccata su Na ₂SO₄ anidro e concentrata.

Il prodotto solido è stato ottenuto con una resa del 65% (1,44 gr).

¹H-NMR, 200MHz: in CDCl₃; δ 0,99 (d, 3H, Me16, J=7,2 Hz); 1,10 (s, 3H, Me18); 1,54 (s, 3H, Me19); 3,11 (m, 1H); 4,39 (m, 1H, H11); 5,06 (m, 2H, S<u>CH</u>₂HO); 5,15-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,6 11,0 49,6 Hz); 6,39 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,0 Hz); 6,44 (m, 1H, H4); 7,13 (dd, 1H, H1, J=1,5, 10,0



35% (0,16 gr).

Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,7 ppm.

Esempio 21: preparazione del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene- 17β -carbotioato (22) Ad 1 mmole di S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene- 17β -carbotioato (21) (0,44 gr) in 10 ml di CH₂Cl₂ in atmosfera inerte e a 60 °C, vengono aggiunti lentamente 1,2 mmoli di Deoxofluor (0,22 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per 10 minuti, controllando il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: etilacetato = 1:1). A reazione completa si lava più volte con acqua leggermente alcalina e la fase organica viene seccata su Na₂SO₄ anidro ed infine concentrata; il prodotto solido puro è ottenuto mediante cromatografia su silice (cicloesano: etilacetato = 60:40) con una resa del

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₂; δ 1,00 (d, 3H, Me16, J=7,4 Hz); 1,10 (s, 3H, Me18); 1,52 (s, 3H, Me19); 3,15 (m, 1H); 4,40 (m, 1H, H11); 5,10-5.60 (dddd, 1H, H6, J=1,8, 6,2 11,0 48,2 Hz); 5,86 (dqAB, 2H, S<u>CH</u>₂F, J=9,6, 50,0 Hz); 6,38 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,44 (m, 1H, H4); 7,14 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,6 ppm.

Esempio 22: preparazione dell'acido 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico 16,17-acetonide (24)

A 7,00 gr di 6α ,9 α -difluoro-11 β ,1 6α ,17 α ,21-tetraidrossi-1,4-pregnadiene-3,20-dione-16,17-acetonide-21acetato (23) (14,17 mmoli) sono aggiunti 90 ml di EtOH e, dopo aver raffreddato a 0 °C, si



M

gocciolano 3,17 gr di KOH (4 equivalenti) sciolti in 30 ml di EtOH. La miscela di reazione è stata lasciata sotto flusso di aria facendo rinvenire la temperatura per 2,5 ore, durante le quali è stato controllato il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: EtOAc = 1:3). A reazione ultimata è stato concentrato il solvente, risciolto il residuo in acqua e lavato con EtOAc (2 volte); la fase acquosa è stata acidificata con H₃PO₄ diluito fino a pH=3, è stata estratta con EtOAc, essiccata con Na₂SO₄ anidro ed infine concentrata. Il prodotto 6α,9α-difluoro-11β,16α,17αtriidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico 16,17-acetonide (24) è stato ottenuto come solido bianco con una resa dell'89% (5,50 gr). ¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,00 (s, 3H, Me18); 1,25 (s, 3H, Me); 1,39 (s, 3H, Me); 1,51 (s, 3H, Me); 4,27 (m, 1H, H11); 5,09(d, 1H, H16, J=3,0 Hz); 5,10-5,50 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,2 11,8 49,2 Hz); 6,33 (dd, 1H, H2, J=1,8 10,0 Hz); 6,39 (m, 1H, H4); 7,18 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,0 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 3,2 ppm.

Esempio 23: preparazione del prodotto 17β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (25)

10 mmoli dell'acido $6\alpha, 9\alpha$ -difluoro-11 $\beta, 16\alpha, 17\alpha$ -triidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico 16,17-acetonide (24) (4,38 gr) 50 in ml di acetone trattati 20 sono con mmoli di dimetiltiocarbamoilcloruro (2,47 gr), 22 mmoli di trietilammina (3,1 ml), 1 mmole di sodio ioduro (0,15 gr) e infine acqua (0,40 ml, 10% in peso). La miscela è tenuta sotto agitazione per 3-4 ore a temperatura ambiente. controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente:



etilacetato). A reazione completa viene concentrato il solvente e il residuo sciolto in AcOEt, lavato con acqua leggermente alcalina. La fase organica viene essicata su Na₂SO₄ anidro e concentrato. Il prodotto solido viene ottenuto con una resa del 50% (2,62 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₂; δ 1,07 (s, 3H, Me18); 1,32 (s, 3H, Me); 1,47 (s, 3H, Me); 1,55 (s, 3H, Me); 3,11 (s, 3H, NMe); 4,49 (m, 1H, H11, 5,05 (d, 1H, H16, J=3,8 Hz); 5,10-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,6 11,8 48,6 Hz); 6,39 (dd, 1H, H2, J=1,8 10,2 Hz); 6,45 (m, 1H, H4); 7,19 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 2,6 ppm.

Esempio 24: Preparazione dell'acido 17 β carbotioico 6α ,9 α -difluoro-11 β ,16 α ,17 α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26)

5 mmoli di 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-6α,9α-difluoro-11β,16α,17α-triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (25) (2,62 gr) sciolti in 40 ml di DMAc e raffreddati a 0 °C, sono trattati con 20 mmoli di NaSH monidrato (1,48 gr). La miscela di reazione è tenuta sotto agitazione per un'ora a 0 °C e un'altra ora a temperatura ambiente, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completa viene gocciolata la miscela di reazione in acqua fredda leggermente acida; il prodotto è precipitato come solido giallo mantenendo il pH circa 3. Dopo filtrazione il prodotto è stato sciolto in 70 ml di CH₂Cl₂ per la successiva reazione.

¹H-NMR, 300 MHz: in CDCl₂; δ 1,05 (s, 3H, Me18); 1,34 (s, 3H, Me); 1,49 (s, 3H, Me); 1,57 (s, 3H, Me); 4,46 (m, 1H, H11); 4,91 (bs, 1H, SH);



5,01 (d. 1H, H16, J=5,4Hz); 5,20-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,6 11,8 49,2 Hz); 6,42 (dd, 1H, H2, J=1,8 9,6 Hz); 6,48 (s, 1H, H4); 7,15 (dd, 1H, H1, J=1,5, 9,6 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,3 e 3,2 ppm.

Esempio 25: preparazione del S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro-11 β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (27)

5 mmoli (teoriche) dell'acido 17 β carbotioico 6 α ,9 α -difluoro-11 β ,16 α ,17 α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26) in 70 ml di CH₂CL₂ raffreddati a 0 °C, vengono trattati con 20 mmoli di formalina (40% m/V, 1,38 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per circa un'ora, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato) ed osservando precipitazione del prodotto come solido bianco. A reazione completata il prodotto è stato filtrato ed ottenuto con una resa del 62% (1,50 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 0,92 (s, 3H, Me18); 1,20 (s, 3H, Me); 1,40 (s, 3H, Me); 1,50 (s, 3H, Me); 4,28 (m, 1H, H11); 4,87(d, 2H, S<u>CH</u>₂OH, J=11,0); 4,99 (d, 1H, H16, J=3,4); 5,21 (d, 1H, S<u>CH</u>₂OH, J=11,0); 5,20-5,60 (dddd, 1H, H6, J=1,5, 6,6, 11,0, 49,6 Hz); 6,34 (dd, 1H, H2, J=1,8 10,2 Hz); 6,39 (m, 1H, H4); 7,17 (dd, 1H, H1, J=1,5, 10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,7 ppm.

Esempio 26: preparazione del S-fluorometil 6α , 9α -difluoro-11 β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (28)

Ad 1 mmole di S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-11β,16α,17α-triidrossi-3-

W

ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato 16,17-acetonide (27) (0,48 gr) in 10 ml di CH₂Cl₂ in atmosfera inerte e a –15 °C, vengono aggiunti lentamente 1.0 mmoli di DAST (0,13 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per un'ora, controllando il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano etilacetato = 1:1). A reazione completa si lava più volte con acqua leggermente alcalina e la fase organica viene seccata su Na₂SO₄ anidro ed infine concentrata; il prodotto solido puro è ottenuto mediante cromatografia su silice (cicloesano:etilacetato = 80:20) con una resa del 30% (0,15 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,01 (s, 3H, Me18); 1,23 (s, 3H, Me); 1,45 (s, 3H, Me); 1,65 (s, 3H, Me); 4,46 (m, 1H, H11); 5,03 (d, 1H, H16, J=4,0 Hz); 5,20-5,70 (dddd, 1H, H6, J=1,8, 6,2 11,0, 49,2 Hz); 5,86 (dqAB, 2H, S<u>CH</u>₂F, J=9,6 50,6 Hz); 6,25 (m, 1H, H4); 6,29 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,0 Hz); 7,30 (dd, 1H, H1, J=1,6, 10,0 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,6 ppm.

Esempio 27: preparazione dell'acido 9β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbossilico 16,17-acetonide (30)

A 10,00 gr di 6α ,9 α -difluoro-9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α ,21-tridrossi-1,4-pregnadiene-3,20-dione-16,17-acetonide-21acetato (29) (21,93 mmoli) sono aggiunti 130 ml di EtOH e si gocciolano 4,91 gr di KOH (4 equivalenti; 87,72 mmoli) sciolti in 70 ml di EtOH. La miscela di reazione è stata lasciata sotto flusso di aria per 2,5 ore, durante le quali è stato controllato il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: EtOAc = 1:3). A reazione ultimata è stato concentrato il solvente, risciolto il



H

residuo in acqua e lavato con EtOAc (2 volte); la fase acquosa è stata acidificata con H_3PO_4 diluito fino a pH=3, è stata estratta con EtOAc, essiccata con Na_2SO_4 anidro ed infine concentrata. Il prodotto acido $9\beta,11\beta$ -epossi- $16\alpha,17\alpha$ -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -

carbossilico 16,17-acetonide (30) è stato ottenuto puro dopo riprecipitazione da Et₂O/EtOAc come solido bianco con una resa dell'84% (7,37 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,00 (s, 3H, Me18); 1,30 (s, 3H, Me); 1,46 (s, 3H, Me); 1,47 (s, 3H, Me); 3,29 (s, 1H, H11); 5,10 (d, 1H, H16, J=4,6 Hz); 6,22 (m, 1H, H4); 6,27 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,65 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,2 Hz) I segnali degli altri protoni cadono tra 1,0 e 2,8 ppm.

Esemplo 28: preparazione del 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (31)

10 mmoli dell'acido 9β,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico 16,17-acetonide (30) (4,00 gr) in 50 ml di acetone sono trattati con 20 mmoli di dimetiltiocarbamoilcloruro (2,47 gr), 22 mmoli di trietilammina (3,1 ml), 1 mmole di sodio ioduro (0,15 gr) e infine acqua (0,40 ml, 10% in peso). La miscela è tenuta sotto agitazione per 3-4 ore a temperatura ambiente, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente etilacetato). A reazione completa viene concentrato il solvente e il residuo sciolto in AcOEt, lavato con acqua leggermente alcalina. La fase organica viene essiccata su Na₂SO₄ anidro e concentrata. Il prodotto solido viene ottenuto con una resa del



50% (2,44gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 1,00 (s, 3H, Me18); 1,32 (s, 3H, Me); 1,45 (s, 3H, Me); 1,48 (s, 3H, Me); 3,09 (s, 3H, NMe); 3,13 (s, 3H, NMe); 3,28 (s, 1H, H11); 4,99 (d, 1H, H16, J=4,8, Hz); 6,19 (m, 1H, H4); 6,24 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,0 Hz); 6,63 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,0 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,2 e 2,8 ppm.

Esempio 29: preparazione dell'acido 17 β carbotioico 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32)

5 nnoli di 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-9β,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (31) (2,44 gr) sciolti in 40 ml di DMAc e raffreddati a 0 °C, sono trattati con 20 mmoli di NaSH monoidrato (1,48 gr). La miscela di reazione è tenuta sotto agitazione per un'ora a 0 °C e un'altra ora a temperatura ambiente, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente: etilacetato). A reazione completa viene gocciolata la miscela di reazione in acqua fredda leggermente acida; il prodotto è precipitato come solido giallo mantenendo il pH circa 3. Dopo filtrazione il prodotto è stato sciolto in 70 ml di CH₂Cl₂ per la successiva reazione.

¹H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; δ 1,00 (s, 3H, Me18); 1,33 (s, 3H, Me); 1,46 (s, 3H, Me); 1,48 (s, 3H, Me); 3,32 (s, 1H, H11); 4,81 (bs, 1H, SH); 4,97 (d, 1H, H16, J=5,1, Hz); 6,22 (m, 1H, H4); 6,27 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,2 Hz); 6,65 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,2 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,0 e 3,0 ppm.

Esempio 30: Preparazione del S-idrossimetil 9β , 11β -epossi- 16α , 17α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16, 17-acetonide



(33)

5 mmoli (teroriche) dell'acido 17 β carbotioico 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32) in 70 ml di CH₂Cl₂, raffreddati a 0 °C, vengono trattati con 20 mmoli di formalina (40% m/V, 1,38 ml), La miscela è tenuta sotto agitazione per circa tre ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (eluente, etilacetato), La reazione non è andata a completezza e il prodotto estratto è stato ottenuto non puro con una resa del 92% (2,07 gr) ed è stato usato come tale nella reazione successiva.

¹H-NMR, 300 MHz: in CDCl₃; δ 0,92 (s, 3H, Me18); 1,28 (s, 3H, Me); 1,47 (s, 3H, Me); 1,50 (s, 3H, Me); 3,30 (s, 1H, H11); 5,02 (d, 1H, H16, J=4,8 Hz); 5,11 (qAB, 2H, S<u>CH</u>₂OH, J=11,0) 6,21 (m, 1H, H4); 6,26 (dd, 1H, H2, J=1,8, 9,9 Hz); 6,63 (dd, 1H, H1, J=1,4, 9,9 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,0 e 2,9 ppm.

Esempio 31: preparazione del S-fluorometil 9β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (34)

Ad 1 mmole di S-idrossimetil 9β , 11β -epossi- 16α , 17α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (33) (0,45 gr) in 10 ml di CH_2Cl_2 in atmosfera inerte e a -15 °C, vengono aggiunti lentamente 1,0 mmoli di DAST (0,13 ml). La miscela è tenuta sotto agitazione per due ore, controllando il decorso della reazione mediante TLC (cicloesano: etilacetato = 1:1). A reazione completa si lava più volte con acqua leggermente alcalina e la fase organica viene seccata su Na_2SO_4 anidro ed infine concentrata; il prodotto solido puro è ottenuto



mediante cromatografia su silice (cicloesano: etilacetato = 90:10) con una resa del 40% (0,18 gr).

¹H-NMR, 200 MHz: in CDCl₃; δ 0,90 (s, 3H, Me18); 1,24 (s, 3H, Me); 1,45 (s, 3H, Me); 1,49 (s, 3H, Me); 1,49 (s, 3H, Me); 3,29 (s, 1H, H11); 5,01 (d, 1H, H16, J=4,8 Hz); 5,75-6,10 (dqAB, 2H, S<u>CH</u>₂F, J=9,2, 50,0 Hz); 6,20 (m, 1H, H4); 6,24 (dd, 1H, H2, J=1,8, 10,0 Hz); 6,62 (dd, 1H, H1, J=1,4, 10,0 Hz). I segnali degli altri protoni cadono tra 1,0 e 2,8 ppm.

Esempio 32: preparazione del fluticasone propionato

A 4 ml di Acido fluoridrico 70%, raffreddati a -20° C, si aggiungono a porzioni 0,850 g. di S-fluorometil 6α – fluoro- 9β , 11β –epossi- 16α –metil-3-osso- 17α –propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β –carbotioato (6), preparato secondo l'esempio 5, e la miscela lasciata reagire alla stessa temperatura per 7 ore, quindi versata lentamente in ammoniaca diluita (50 ml) e la sospensione ottenuta neutralizzata a pH = 8,5.

Il solido è filtrato, lavato con acqua sino a neutralità e seccato. Si ottengono 0,620 gr di S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18) (fluticasone propionato) grezzo, la cui identità è dimostrata per confronto con un campione autentico preparato secondo WO 01/62722.





RIVENDICAZIONI

1. Composti di formula generale (III):

dove:

R è H oppure COR' ed R' è scelto dal gruppo consistente di: un gruppo alchile da 1 a 6 atomi di carbonio, lineare o ramificato;

R", in alfa o beta rispetto al piano del reticolo steroideo, è scelto dal gruppo consistente di: H, un gruppo alchile da 1 a 5 atomi di carbonio, lineare o ramificato;

o OR e R" insieme formano 16α , 17α -isopropilidendiossi o gruppi 16α , 17α -alchilidendiossi superiori, preferibilmente da 4 a 6 atomi di carbonio; R" è scelto dal gruppo consistente di: H, un gruppo alchile da 1 a 6 atomi di carbonio, un gruppo fenile o fenile sostituito, un gruppo aralchile o aralchile sostituito;

X ,Y e Z, in alfa o beta rispetto al piano del reticolo steroideo, uguali o diversi tra loro, sono scelti dal gruppo consistente di: H, OH, Cl, F, un gruppo carbonile, oppure X e Y, presi insieme, sono un gruppo epossido o formano un doppio legame tra le posizioni 9 e 11;

e dove tra le posizioni 1 e 2 può essere presente un doppio legame.

M

- 2. Composti secondo la rivendicazione 1 scelti dal gruppo consistente 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α di: S-idrossimetil propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (5); S-idrossimetil 9β,11β-epossi-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17βcarbotioato (11); S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (17), Sidrossimetil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (21), S-idrossimetil $6\alpha,9\alpha$ difluoro-11β,16α,17α-triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17βcarbotioato 16,17-acetonide (27), S-idrossimetil 9β,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato acetonide (33).
- 3. Processo di sintesi di composti di formula generale (III) comprendente:
- d) reazione del prodotto di formula generale (II)

in cui M⁺ è uno ione ammonio o amminico o M è un metallo alcalino o H, eventualmente in presenza di acidi minerali forti quando M è un metallo alcalino o M⁺ è uno ione ammonio o amminico, con aldeidi di formula generale R'"CHO, in cui R'" ha il significato di cui sopra, a dare il

M

composto di formula generale (III), dette aldeidi eventualmente in forma di acetale.

- 4. Processo secondo la rivendicazione 3 in cui nella reazione alla fased) l'acido minerale forte, quando presente, è acido cloridrico.
- 5. Processo secondo la rivendicazione 3 in cui nella reazione alla fased) l'aldeide è la formaldeide.
- 6. Processo secondo la rivendicazione 3 comprendente inoltre una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo nei composti di formula generale (III), reazione alla fase e) successiva alla fase d), a dare i composti di formula generale (IV):

dove R, R", R", X, Y e Z hanno lo stesso significato di cui sopra, in cui la reazione di fluorurazione selettiva è condotta con reattivi di fluorurazione nucleofili.

- 7. Processo secondo la rivendicazione 6 in cui i reattivi di fluorurazione nucleofili sono scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil) amminosolfur trifluoruro, dietilammino solfurtrifluoruro, e esafluoropropildietilammina.
- Processo di sintesi dell' S-idrossimetil 6α-fluoro-9β,11β-epossi-16α-metil-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (5)

H

secondo la rivendicazione 3 in cui il composto di formula generale (II) è il 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (4) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (5).

9. Processo secondo la rivendicazione 8 in cui il reattivo di partenza il 6α -fluoro-9β,11β-epossi-16 α -metil-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-tiocarbossilato di dietilammonio (4) è ottenuto mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido 6α -fluoro- 9β , 11β -epossi- 17α -idrossi- 16α -metil-3ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (1) con cloruro di propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido 6α-fluoro-9β,11β-epossi--16α-metil-17α-propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17βcarbossilico (2), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 6α-fluoro- 9β , 11β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1, 4-diene-17β-carbossilico (2) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro trietilamina dare il 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (3), seguita dalla fase c) di reazione del 17β-N,N-dimetiltiocarbammoilossicarbonil-6α-fluoro-9 β ,11 β -epossi-16 α -metil-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (3) con dietileammina a dare il 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -tiocarbossilato di



H

dietilammonio (4).

- 10. Processo secondo la rivendicazione 8 comprendente inoltre una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo dell' S-idrossimetil 6α-fluoro-9β,11β-epossi-16α-metil-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (5), reazione alla fase e) successiva alla fase d), a dare S-fluorometil 6α-fluoro-9β,11β-epossi-16α-metil-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (6), in cui la reazione di fluorurazione selettiva è condotta con reattivi di florurazione nucleofili.
- 11. Processo secondo la rivendicazione 10 in cui i reattivi di fluorurazione nucleofili sono scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil) amminosolfur trifluoruro, dietilammino solfurtrifluoruro, e esafluoropropildietilammina.
- 12. Processo di sintesi dell' S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-3-osso-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (11) secondo la rivendicazione 3 in cui il composto di formula generale (II) è il 9 β ,11 β -epossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -tiocarbossilato di dietilammonio (10) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-3-osso-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato (11).
- 13. Processo secondo la rivendicazione 12 in cui il reattivo di partenza 9β,11β-epossi-17α-propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-tiocarbossilato di dietilammonio (10) è ottenuto mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido 9β,11β-epossi-17α-idrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (7) con

M

cloruro di propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido 9β , 11β -epossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (8), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 9β , 11β -epossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (8) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 9β , 11β -epossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (9), seguita dalla fase c) di reazione del 17β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 9β , 11β -epossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene (9) con dietileammina a dare il 9β , 11β -epossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (10).

- 14. Processo secondo la rivendicazione 12 comprendente inoltre una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo dell' S-idrossimetil 9β,11β-epossi-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (11), reazione alla fase e) successiva alla fase d), a dare S-fluorometil 9β,11β-epossi-3-osso-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (12), in cui la reazione di fluorurazione selettiva è condotta con reattivi di florurazione nucleofili.
- 15. Processo secondo la rivendicazione 14 in cui i reattivi di fluorurazione nucleofili sono scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil) amminosolfur trifluoruro, dietilammino solfurtrifluoruro, e esafluoropropildietilammina.
- 16. Processo di sintesi dell' S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-



carbotioato (17) secondo la rivendicazione 3 in cui il composto di formula generale (II) è il 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -tiocarbossilato di dietilammonio (16) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (17).

17. Processo secondo la rivendicazione 16 in cui il reattivo di partenza 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-tiocarbossilato di dietilammonio (16) è ottenuto mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (13)con cloruro propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (14), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 6α , 9α -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α -propionilossi-3ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (14) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil-6 α ,9 α -difluoro-16 α -metil-3-osso-11 β idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene (15), seguita dalla fase c) di 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α ,9 α reazione del difluoro-16 α -metil-3-osso-11 β -idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4diene (15) con dietileammina a dare il 6α , 9α -difluoro- 16α -metil-3osso-11 β -idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4-diene-17 β tiocarbossilato di dietilammonio (16).



- 18. Processo di sintesi del S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (17) secondo la rivendicazione 3 in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17β carbotioico 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene (16a) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (17).
- 19. Processo secondo la rivendicazione 18 in cui il reattivo di partenza l'acido 17 β carbotioico $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene (16a) è ottenuto mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a) la reazione dell'acido $6\alpha, 9\alpha$ -difluoro-11 $\beta, 17\alpha$ -diidrossi-16 α -metil-3-ossoandrosta-1,4diene-17β-carbossilico (13) con cloruro di propionile in presenza di trietilammina a dare l'acido $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil- 11β -idrossi- 17α propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico (14), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil- 11β idrossi-17 α -propionilossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbossilico (14) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17 β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-6 α ,9 α difluoro-16 α -metil-3-osso-11 β -idrossi-17 α -propionilossiandrosta-1,4diene (15), seguita dalla fase c') di reazione del 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil-6 α ,9 α -difluoro-16 α -metil-3-osso-11 β idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene (15) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico a dare l'acido 17β





carbotioico $6\alpha,9\alpha$ -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene (16a).

- 20. Processo secondo le rivendicazioni 16 e 18 comprendente inoltre una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo dell' S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (17), reazione alla fase e) successiva alla fase d), a dare S-fluorometil 6α,9α-difluoro-16α-metil-3-osso-11β-idrossi-17α-propionilossiandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato (18), in cui la reazione di fluorurazione selettiva è condotta con reattivi di florurazione nucleofili.
- 21. Processo secondo la rivendicazione 20 in cui i reattivi di fluorurazione nucleofili sono scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil) amminosolfur trifluoruro, dietilammino solfurtrifluoruro, e esafluoropropildietilammina.
- 22. Processo di sintesi del S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-11β,17α-diidrossi-16α-metil-3-osso-androsta-1,4-diene-17β-carbotioato (21) secondo la rivendicazione 3 in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17β carbotioico 6α,9α-difluoro-11β,17α-diidrossi-16α-metil-3-osso-androsta-1,4-diene (20) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α,9α-difluoro-11β,17α-diidrossi-16α-metil-3-osso-androsta-1,4-diene-17β-carbotioato (21).
- 23. Processo di sintesi secondo la rivendicazione 22 in cui il reattivo di partenza l'acido 17 β carbotioico 6α , 9α -difluoro-11 β ,17 α -diidrossi-16 α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene (20) è ottenuto mediante un

Po

processo comprendente le seguenti-fasi: b) la reazione dell'acido 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbossilico (13) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene (19), seguita dalla fase c') di reazione del 17β -N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene (19) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico per dare l'acido 17β carbotioico 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-ossoandrosta-1,4-diene (20).

- 24. Processo secondo la rivendicazione 22 comprendente inoltre una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo del S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene- 17β -carbotioato (21), reazione alla fase e) successiva alla fase d), a dare S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 11β , 17α -diidrossi- 16α -metil-3-osso-androsta-1,4-diene- 17β -carbotioato (22), in cui la reazione di fluorurazione è condotta con reattivi di fluorurazione nucleofili.
- 25. Processo secondo la rivendicazione 24 in cui i reattivi di fluorurazione nucleofili sono scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil) amminosolfur trifluoruro, dietilammino solfurtrifluoruro, e esafluoropropildietilammina.
- 26. Processo di sintesi del S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro-11 β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide

M

- (27) secondo la rivendicazione 3 in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17 β carbotioico 6α , 9α -difluoro-11 β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro-11 β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (27).
- 27. Processo secondo la rivendicazione 26 in cui il reattivo di partenza l'acido 17β carbotioico $6\alpha, 9\alpha$ -difluoro- $11\beta, 16\alpha, 17\alpha$ -triidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26) è ottenuto mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a') idrolisi alcalina in presenza di aria del $6\alpha,9\alpha$ -difluoro-11 β ,16 α ,17 α ,21-tetraidrossi-1,4pregnadiene-3,20-dione-16,17-acetonide-21acetato (23) dare l'acido 6α , 9α -difluoro-11 β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1, 4diene-17β-carbossilico 16,17-acetonide (24), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbossilico 16,17-acetonide (24) con dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a dare il 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-6α,9α-difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1, 4-diene 16,17-acetonide (25),seguita dalla fase c') di reazione del: 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil- 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (25) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico per dare l'acido 17β carbotioico $6\alpha, 9\alpha$ -difluoro- $11\beta, 16\alpha, 17\alpha$ -triidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (26).



- 28. Processo secondo la rivendicazione 26 comprendente inoltre una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo del S-idrossimetil 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (27), reazione alla fase e) successiva alla fase d), a dare S-fluorometil 6α , 9α -difluoro- 11β , 16α , 17α -triidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato 16,17-acetonide (28), in cui la reazione di fluorurazione è condotta con reattivi di fluorurazione nucleofili.
- 29. Processo secondo la rivendicazione 28 in cui i reattivi di fluorurazione nucleofili sono scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil) amminosolfur trifluoruro, dietilammino solfurtrifluoruro, e esafluoropropildietilammina.
- 30. Processo di sintesi del S-idrossimetil 9β,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato 16,17-acetonide (33) secondo la rivendicazione 3 in cui il composto di formula generale (II) è l'acido 17β carbotioico 9β,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32) che è fatto reagire alla fase d) con formaldeide a dare S-idrossimetil 9β,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17β-carbotioato 16,17-acetonide (33).
- 31. Processo secondo la rivendicazione 30 in cui il reattivo di partenza l'acido 17β carbotioico 9β , 11β -epossi- 16α , 17α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32) è ottenuto mediante un processo comprendente le seguenti fasi: a') idrolisi alcalina in



R

presenza di aria del $6\alpha, 9\alpha$ -difluoro- $9\beta, 11\beta$ -epossi- $16\alpha, 17\alpha, 21$ tridrossi-1,4-pregnadiene-3,20-dione-16,17-acetonide-21acetato (29) a dare l'acido 9β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4diene-17β-carbossilico 16,17-acetonide (30), seguita dalla fase b) di reazione dell'acido 9β , 11β -epossi- 16α , 17α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-1.7β-carbossilico 16,17-acetonide (30)con ...dimetiltiocarbamoil cloruro in presenza di sodio ioduro e trietilamina a il 17β-N,N-dimetiltiocarbamoilossicarbonil-9β,11β-epossidare 16α , 17α -diidrossi-3-ossoandrosta-1, 4-diene 16, 17-acetonide (31), seguita dalla fase c') di reazione del 17β-N,Ndimetiltiocarbamoilossicarbonil-9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (31) con sodio idrogeno solfuro seguito da trattamento con acido fosforico per dare l'acido 17β carbotioico 9β ,11β-epossi-16α,17α-diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene 16,17-acetonide (32).

- 32. Processo secondo la rivendicazione 30 comprendente inoltre una reazione di fluorurazione selettiva del gruppo ossidrilico in posizione alfa rispetto all'atomo di zolfo del S-idrossimetil 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (33), reazione alla fase e) successiva alla fase d), a dare S-fluorometil 9 β ,11 β -epossi-16 α ,17 α -diidrossi-3-ossoandrosta-1,4-diene-17 β -carbotioato 16,17-acetonide (34), in cui la reazione di fluorurazione è condotta con reattivi di fluorurazione nucleofili.
- 33. Processo secondo la rivendicazione 32 in cui i reattivi di fluorurazione nucleofili sono scelti dal gruppo consistente di: bis(2-metossietil)



AGRICOL TO

amminosolfur trifluoruro, dietilammino solfurtrifluoruro, e esafluoropropildietilammina.

34. Processo secondo la rivendicazione 10 comprendente inoltre la fase f) di conversione del S-fluorometil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (6) in S-fluorometil 6α ,9 α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18) (fluticasone propionato) per reazione del S-fluorometil 6α -fluoro- 9β ,11 β -epossi- 16α -metil-3-osso- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (6) con acido fluoridrico al 70%, a temperatura da -30° C a temperatura ambiente, preferibilmente da -20° C a 0° C, a dare S-fluorometil 6α ,9 α -difluoro- 16α -metil-3-osso- 11β -idrossi- 17α -propionilossiandrosta-1,4-diene- 17β -carbotioato (18).

(FER/pd)

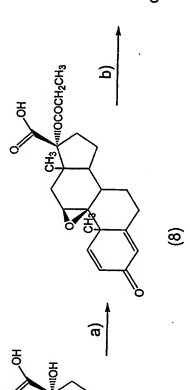
Milano, lì 9 Dicembre 2002

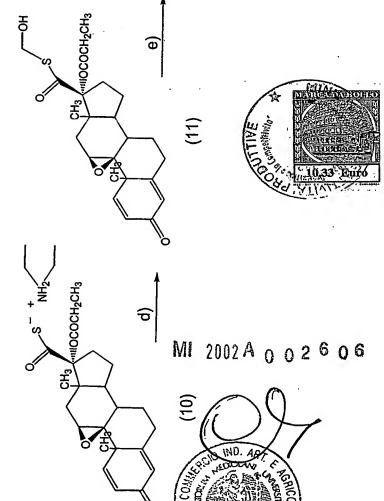
p. FARMABIOS S.p.A.

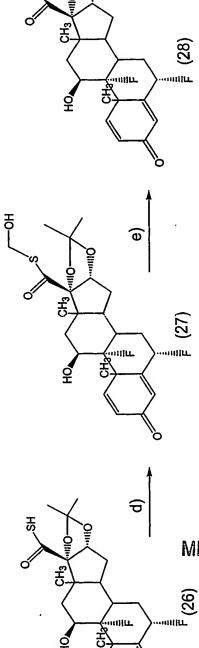
il Mandatario

r. Diego Pallini

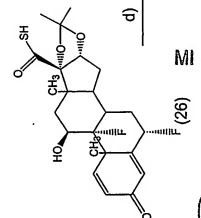
NOTARBARTOLO & GERVASI S.p.A.

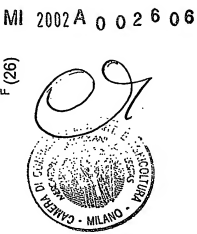












MI 2002 A 0 0 2 6 0 6

(9)

